(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2004年3月18日(18.03,2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/022597 A1

(51)	国際特許分類?: C07K 16/30, C12P 21/08, C12N 15/09, 15/08, G01N 33/53			[JP/JP]; 〒151-0064 東京都 渋谷区 上原二丁目47番19 号 株式会社ペルセウスプロテオミクス内 Tokyo (JP).				
(21)	国際出願番号:	PCT/JP2002/008999	(74)	代理人: 平木 祐輔 , 外(HIRAKI,Yusuke et al.); 〒 105-0001 東京都港区 虎ノ門-丁目17番1号 虎ノ門5				
(22)	国際出願日:	2002年9月4日(04.09.2002)		森ビル 3P Tokyo (JP).				
(25)	国際出願の言語:	日本語		指定国(国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK,				
(26)	国際公開の言語:	日本語		DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS.				

(71) 出職人(米国を除く全ての指定国について):中 外夏莱株式会社 (CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA) [JP/JP]; 〒115-8543 東京都 北区 浮間五丁 目 5 番 1 号 Tokyo (JP).

(72) 発明者: および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ): 油谷 浩幸 (ABU-RATANI,Hiroyuki) [JP/JP]; 〒153-8904 東京都 目黒区 3 駒場4-6-1 東京大学先端科学技術研究センター内 Tokyo (JP). 縁川 泰 (MIDORIKAWA, Yutaka) (JP/JP1: 〒 153-8904 東京都 目無区 駒場4-6-1 東京大学先端科学 技術センター内 Tokyo (JP). 中野 清孝 (NAKANO,Kiyotaka) [JP/JP]; 〒412-8513 静岡県 御殿場市 駒門一丁目 135番地 中外製業株式会社内 Shizuoka (JP). 大泉 數雄 (OHIZUMLIwao) [JP/JP]; 〒412-8513 静岡県 御殿場 市 胸門一丁目135番地 中外製業株式会社内 Shiznoka (JP). 伊藤 行夫 (TPO, Yukio) [JP/JP]; 〒151-0064 東京都 渋谷区上原二丁目47番19号 株式会社ペルセウスプロ テオミクス内 Tokyo (JP). 時田 遺 (TOKITA Susumu)

LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ. TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA ZM, ZW. (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 3-02/

特許 (AT. BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), OAPI # # (BR. BJ. CF. CG. CI. CM. GA. GN. GO. GW. MI., MR. NE, SN, TD, TG).

添付公開書類: 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: ANTIBODY AGAINST BLOOD-SOLUBILIZED N-TERMINAL PRPTIDE IN GPC3

(54) 発明の名称: GPC3の血中可溶化N端ペプチャに対する抗体

(57) Abstract: An antibody against solubilized GPC3. With the antibody, the solubilized glypican 3 (GPC3) contained in a sample to be assayed can be detected. Through an in vitro examination for detecting the solubilized GPC3 contained in a sample to be assayed, a diagnosis can be made as to whether or not the examinee is suffering from cancer especially of the liver.

C assayed, a d (57) 要約: 被検 に対す 被検試料中の可溶化グリビカン3 (GPC3)を検出することができる、可溶化GPC3 に対する抗体である。被検試料中の可溶化GPC3をin vitro で検出することによ り被検体が癌、特に肝臓癌に罹患しているか否かを診断することができる。

BNSDOCID: <WO____9004022597A1_[_>

明細書

GPC3の血中可溶化N端ペプチドに対する抗体

技術分野

本発明はGPC3のN端ペプチドに対する抗体に関し、具体的には、GPC3のアミノ 酸第1番目から第358番目のアミノ酸配列を有する血中可溶化ペプチドに対する 抗体に関する。

背景技術

細胞表面上に存在するヘパラン硫酸プロテオグリカンの新しいファミリーとしてグリビカンファミリーの存在が報告されている。現在までのところ、グリビカンファミリーのメンバーとして、5種類のグリビカン (グリビカン1、グリビカン2、グリビカン3、グリビカン4 およびグリビカン5) が存在することが報告されている。このファミリーのメンバーは、均一なサイズ (約60kDa) のコアタンパク質を持ち、特異的でよく保持されたシステインの配列を共有しており、グリコシルフォスファチジルイノシトール (GPI) アンカーにより細胞膜に結合している。

グリビカン3 (GPC3)は、発生における細胞分裂やそのパターンの制御に深く関 わっていることが知られている。又、GPC3遺伝子が肝癌細胞において高発現して おり、GPC3遺伝子が肝細胞癌マーカーとして利用できる可能性があること知られ ている。

以前、本発明者らは抗GPC3抗体がADCC活性及びCDC活性を有しており肝癌の治療に有用であることを見出し、特許出願を行った(特願2001-189443)

しかしながら、GPC3は膜結合タンパク質であり分泌型のPGC3タンパク質が存在 することは報告されておらず、GPC3タンパク質自体を血中の癌マーカーとして用 いることは検討されていなかった。

発明の開示

BNSDCCID: <WO____2004022597A1_L>

本発明者らは、グリピカン3(GPC3)が357番目のアミノ酸部位で切断される事実を見出し、可溶型GPC3が肝癌患者の血中に分泌されるという仮説を立て、GPC3 サンドイッチ瓦ISA系を確立し、GPC3高発現であるヒト肝癌細胞HepG2の培養上清中に分泌型GPC3の存在を明らかにした。さらに、HepG2を移植したマウス血漿中のみならずヒト肝癌患者血清中の可溶型GPC3測定にも成功した。GPC3は肝癌マーカーであるAPPよりも早期の肝癌で遺伝子発現が認められるので、GPC3の検出は癌の診断として有用であると考えられた。また可溶型GPC3はC末端ペプチド断片側を認識する抗GPC3抗体では検出しにくい傾向にあることから、分泌型GPC3 はN端ペプチド断片優位と推定された。従って、N端を認識する抗GPC3抗体を用いるのが好ましいと考え、GPC3のN端ペプチドを認識する抗体を開発することを試み、本発明を完成させるに至った。

GPC3は肝癌細胞株以外に、肺癌、大腸癌、乳癌、前立腺癌、膵臓癌、リンパ腫などの癌細胞株においても発現が確認されているので、肝癌以外の診断にも適用できる可能性がある。

すなわち、本発明はGPC3のN端ペプチドに対する抗体である。

また、本発明はGPC3のN端ペプチドが血中可溶化ペプチドである前配抗体である。

さらに、本発明はGPC3のN端ペプチドがGPC3の第1番目のアミノ酸から第358番目のアミノ酸からなるアミノ酸配列中に含まれる前配抗体である。

さらに、本発明はモノクローナル抗体である前記抗体である。

さらに、本発明は不溶性支持体に固定されていることを特徴とする前配抗体で ある。

さらに、本発明は標識物質で標識されていることを特徴とする前記抗体である。

以下、本発明について詳細に説明する。

本発明は、被検試料中の可溶化グリビカン3 (GPC3)を検出することができる可 溶化GPC3に対する抗体である。被検試料中の可溶化GPC3をin vitro で検出する ことにより被検体が癌、特に肝臓癌に罹患しているか否かを診断することができ る。 検出とは、定量的又は非定量的な検出を含み、例えば、非定量的な検出として は、単にGPC3タンパク質が存在するか否かの測定、GPC3タンパク質が一定の量以 上存在するか否かの測定、GPC3タンパク質の量を他の試料(例えば、コントロー ル試料など)と比較する測定などを挙げることができ、定量的な検出としては、 GPC3タンパク質の濃度の測定、GPC3タンパク質の量の測定などを挙げることがで きる。

被検試料とは、GPC3タンパク質が含まれる可能性のある試料であれば特に制限されないが、哺乳類などの生物の体から採取された試料が好ましく、さらに好ましくはヒトから採取された試料である。被検試料の具体的な例としては、例えば、血液、間質液、血漿、血管外液、脳脊髄液、滑液、胸膜液、血清、リンパ液、唾液、尿などを挙げることができるが、好ましいのは血液、血清、血漿である。又、生物の体から採取された細胞の培養液などの、被検試料から得られる試料も本発明の被検試料に含まれる。

本発明のGPC3のN端ペプチドに対する抗体を用いて診断される癌は、特に削限されず、具体的には、肝癌、膵臓癌、肺癌、大腸癌、乳癌、前立腺癌、白血病、リンパ腫などを挙げることができるが、好ましいのは肝癌である。

1. 抗GPC3N端ペプチド抗体の作製

本発明で用いられる抗GPC3 N端ペプチド抗体はGPC3タンパク質のN端ペプチドに特異的に結合すればよく、その由来、種類(モノクローナル、ポリクローナル) および形状を問わない。具体的には、マウス抗体、ラット抗体、ヒト抗体、キメラ抗体、ヒト型化抗体などの公知の抗体を用いることができる。

GPC3のN端ペプチドは、ヒト血液中に可溶化ペプチドとして存在しているペプチド断片、すなわちアミノ酸1番目のMetからアミノ酸358番目のArgまでのアミノ酸配列からなるペプチド、またはその断片である。本明細書においてN端ペプチドは、N端断片、N端ペプチド断片ともいう。

すなわち、本発明のGPC3のN端ペプチドに対する抗体は、GPC3タンパク質のN端側(アミノ酸1番目のMet~358番目のArg)に存在するエピトープを認識する

抗体であり、その認識するエピトープの部位は限定されない。

抗体はポリクローナル抗体でもよいがモノクローナル抗体であることが好まし い。

本発明で使用される抗GPC3 N端ペプチド抗体は、公知の手段を用いてポリクローナルまたはモノクローナル抗体として得ることができる。本発明で使用される抗GPC3抗体として、特に哺乳動物由来のモノクローナル抗体が好ましい。哺乳動物由来のモノクローナル抗体は、ハイブリドーマに産生されるもの、および遺伝子工学的手法により抗体遺伝子を含む発現ベクターで形質転換した宿主に産生されるものを含む。

モノクローナル抗体産生ハイブリドーマは、基本的には公知技術を使用し、以下のようにして作製できる。すなわち、GPC3を感作抗原として使用して、これを通常の免疫方法にしたがって免疫し、得られる免疫細胞を通常の細胞融合法によって公知の親細胞と融合させ、通常のスクリーニング法により、モノクローナルな抗体産生細胞をスクリーニングすることによって作製できる。

具体的には、モノクローナル抗体を作製するには次のようにすればよい。

まず、抗体取得の感作抗原として使用されるGPC3を、Lage, H. et al., Gene 188 (1997), 151-156に開示されたGPC3 (MXR7) 遺伝子/アミノ酸配列を発現することによって得る。すなわち、GPC3をコードする遺伝子配列を公知の発現ベクター系に挿入して適当な宿主細胞を形質転換させた後、その宿主細胞中または培養上清中から目的のヒトGPC3タンパク質を公知の方法で精製する。

また、天然のGPC3を精製して用いることもできる。

次に、この精製GPC3タンパク質を感作抗原として用いる。GPC3タンパク質の全体を感作抗原として用いてもよく、この場合はGPC3タンパク質のC端ペプチドに対する抗体も誘起されるので、その中からGPC3タンパク質のN端ペプチドに対する抗体を選択すればよい。あるいは、GPC3のN端側の部分ペプチドを感作抗原として使用することもできる。この際、部分ペプチドはヒトGPC3のアミノ酸配列より化学合成により得ることもできるし、GPC遺伝子の一部を発現ペクターに組込んで得ることもでき、さらに天然のGPC3をタンパク質分解酵素により分解するこ

BM9DOCID: <WO____2004022597A1_L>

とによっても得ることができる。部分ペプチドとして用いるGPC3の部分はGPC3の N端ペプチドであり、GPC3のアミノ酸1番目のMet~358番目のArgまでのペプチ ドを用いればよいし、この部分のエピトープを含むより小さいペプチド断片を用 いることもできる。

感作抗原で免疫される哺乳動物としては、特に限定されるものではないが、細 胞融合に使用する親細胞との適合性を考慮して選択するのが好ましく、一般的に はげっ歯類の動物、例えば、マウス、ラット、ハムスター、あるいはウサギ、サ ル等が使用される。

感作抗原を動物に免疫するには、公知の方法にしたがって行われる。例えば、一般的方法として、感作抗原を哺乳動物の腹腔内または皮下に注射することにより行われる。具体的には、感作抗原をPBS (Phosphate-Buffered Saline) や生理食塩水等で適当量に希釈、懸濁したものに所望により通常のアジュバント、例えばフロイント完全アジュバントを適量混合し、乳化後、哺乳動物に4~21日毎に数回投与する。また、感作抗原免疫時に適当な担体を使用することもできる。特に分子量の小さい部分ペプチドを感作抗原として用いる場合には、アルブミン、キーホールリンペットヘモシアニン等の担体タンパク質と結合させて免疫することが額ましい。

このように哺乳動物を免疫し、血清中に所望の抗体レベルが上昇するのを確認 した後に、哺乳動物から免疫細胞を採取し、細胞融合に付されるが、好ましい免 疫細胞としては、特に脾細胞が挙げられる。

前配免疫細胞と融合される他方の親細胞として、哺乳動物のミエローマ細胞を用いる。このミエローマ細胞は、公知の種々の細胞株、例えば、P3 (P3x63Ag8.653) (J. Immool. (1979) 123, 1548-1550) 、 P3x63Ag8U.1 (Current Topics in Microbiology and Immunology (1978) 81, 1-7) 、 NS-1 (Kohler. G. and Milstein, C. Eur. J. Immunol. (1976) 6, 511-519) 、MPC-11 (Margulies. D. E. et al., Cell (1976) 8, 405-415) 、SP2/0 (Shulman, M. et al., Nature (1978) 276, 269-270) 、F0 (de St. Groth, S. F. et al., J. Immunol. Methods (1980) 35, 1-21) 、S194 (Trowbridge, I. S. J. Exp. Med.

(1978) 148, 313-323)、R210 (Galfre, G. et al., Nature (1979) 277, 131-133) 築が好適に使用される。

前記免疫細胞とミエローマ細胞との細胞融合は、基本的には公知の方法、たとえば、ケーラーとミルステインらの方法、(Kohler. G. and Milstein, C.、Methods Enzymol. (1981) 73, 3-46) 等に準じて行うことができる。

より具体的には、前配細胞融合は、例えば細胞融合促進剤の存在下に通常の栄養培養液中で実施される。融合促進剤としては、例えばポリエチレングリコール (PEG)、センダイウイルス(HVI)等が使用され、更に所望により融合効率を高めるためにジメチルスルホキシド等の補助剤を添加使用することもできる。

免疫細胞とミエローマ細胞との使用割合は任意に設定することができる。例えば、 ミエローマ細胞に対して免疫細胞を1~10倍とするのが好ましい。前配細胞融合 に用いる培養液としては、例えば、前配ミエローマ細胞株の増殖に好適な RPM11640培養液、MEM培養液、その他半この種の細胞培養に用いられる通常の培 養液が使用可能であり、さらに、牛胎児血清 (FCS) 等の血清補液を併用するこ ともできる。

細胞融合は、前配免疫細胞とミエローマ細胞との所定量を前配培養液中でよく 混合し、予め37℃程度に加温したPEG溶液 (例えば平均分子量1000~6000程度) を通常30~60% (▼/マ) の濃度で添加し、混合することによって目的とする融合 細胞 (ハイブリドーマ) を形成する。続いて、適当な培養液を逐次添加し、遠心 して上清を除去する操作を繰り返すことによりハイブリドーマの生育に好ましく ない細胞融合剤等を除去する。

このようにして得られたハイブリドーマは、通常の選択培養液、例えばHAT培養液(ヒポキサンチン、アミノブテリンおよびチミジンを含む培養液)で培養することにより選択される。上配HAT培養液での培養は、目的とするハイブリドーマ以外の細胞(非融合細胞)が死滅するのに十分な時間(通常、数日~数週間)継続する。ついで、通常の限界希釈法を実施し、目的とする抗体を産生するハイブリドーマのスクリーニングおよび単一クローニングを行う。

目的とする抗体のスクリーニングおよび単一クローニングは、公知の抗原抗体

69DOCID: <WD____2004022597A1_L>

BNSDOCID: <WO____2004022597A1_J_>

反応に基づくスクリーニング方法で行えばよい。例えば、ポリスチレン等でできたピーズや市販の96ウェルのマイクロタイターブレート等の担体に抗原を結合させ、ハイブリドーマの培養上清と反応させ、担体を洗浄した後に酵素標識第2次抗体等を反応させることにより、培養上清中に感作抗原と反応する目的とする抗体が含まれるかどうか決定できる。目的とする抗体を産生するハイブリドーマを限界希釈法等によりクローニングすることができる。この際、抗原としては、CFC8のN端ペプチドまたはその断片をスクリーニング用抗原として用いればよい。

また、ヒト以外の動物に抗原を免疫して上記ハイブリドーマを得る他に、ヒトリンパ球をin vitroでGPC3に感作し、感作リンパ球をヒト由来の永久分裂能を有するミエローマ細胞と融合させ、GPC3N端ペプチドへの結合活性を有する所望のヒト抗体を得ることもできる(特公平1-59878号公報参照)。さらに、ヒト抗体遺伝子の全てのレパートリーを有するトランスジェニック動物に抗原となるGPC3を投与して抗GPC3N端ペプチド抗体産生細胞を取得し、これを不死化させた細胞からGPC3N端ペプチドに対するヒト抗体を取得してもよい(国際特許出願公開番号制の94/25585 号公報、WO 93/12227 号公報、WO 92/03918 号公報、WO 94/02602 号公報参照)。

このようにして作製されるモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマは、 通常の培養液中で離代培養することが可能であり、また、液体窒素中で長期保存 することが可能である。

当該ハイブリドーマからモノクローナル抗体を取得するには、当該ハイブリドーマを通常の方法に従い培養し、その培養上清として得る方法、あるいはハイブリドーマをこれと適合性がある哺乳動物に投与して増殖させ、その腹水として得る方法などが採用される。前者の方法は、高純度の抗体を得るのに適しており、一方、後者の方法は、抗体の大量生産に適している。

本発明では、モノクローナル抗体として、抗体遺伝子をハイブリドーマからクローニングし、適当なベクターに組み込んで、これを宿主に導入し、遺伝子組換え技術を用いて産生させた組換え型のものを用いることができる(例えば、Vandamme, A. M. et al., Eur. J. Biochen. (1990) 192, 767-775, 1990参照)。

具体的には、抗CPC3N端ペプチド抗体を産生するハイプリドーマから、抗GPC3N端ペプチド抗体の可変 (V) 領域をコードするmRNAを単離する。mRNAの単離は、公知の方法、例えば、グアニジン超速心法 (Chirgwin, J. M. et al., Biochemistry (1979) 18, 5294-5299) 、AGPC法 (Chomczynski, P. et al., Anal. Biochem. (1987) 162, 156-159) 等により行って全RNAを調製し、mRNA Purification Kit (Pharmacia製)等を使用して目的のmRNAを調製する。また、QuickPrep mRNA Purification Kit (Pharmacia製)を用いることによりmRNAを直接調製することもできる。

得られたmRNAから逆転写酵素を用いて抗体V領域のcDNAを合成する。cDNAの合成は、AMV Reverse Transcriptase First-strand cDNA Synthesis Kit (生化学工業社製) 等を用いて行う。また、cDNAの合成および増幅を行うには、5'-Ampli FINDER RACE Kit (Clontech製) およびPCRを用いた5'-RACE法 (Frohman, M. A. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1988) 85, 8998-9002、Belyavsky, A. et al., Nucleic Acids Res. (1989) 17, 2919-2932) 等を使用することができる。

得られたPCR産物から目的とするDNA断片を精製し、ベクターDMAと連結する。 さらに、これより組換えベクターを作製し、大腸菌等に導入してコロニーを選択 して所望の組換えベクターを開製する。そして、目的とするDNAの塩基配列を公 知の方法、例えば、ジデオキシヌクレオチドチェインターミネーション法等によ り確認する。

目的とする抗GPC3 N端ペプチド抗体のV領域をコードするDNAを得たのち、これを、所望の抗体定常領域(C領域)をコードするDNAを含有する発現ペクターへ組み込む。

本発明で使用される抗GPC3 N端ペプチド抗体を製造するには、抗体遺伝子を 発現制御領域、例えば、エンハンサー、プロモーターの制御のもとで発現するよ う発現ペクターに組み込む。次に、この発現ペクターにより、宿主細胞を形質転 換し、抗体を発現させる。

抗体遺伝子の発現は、抗体重頻 (H鎖) または軽頻 (L鎖) をコードするDNAを 別々に発現ベクターに組み込んで宿主細胞を同時形質転換させてもよいし、ある

いはH鎖およびL鎖をコードするDNAを単一の発現ベクターに組み込んで宿主細胞を形質転換させてもよい(WO 94/11523 号公朝参照)。

また、組換え型抗体の産生には上配宿主細胞だけではなく、トランスジェニック動物を使用することができる。例えば、抗体遺伝子を、乳汁中に固有に産生されるタンパク質(ヤギβカゼインなど)をコードする遺伝子の途中に挿入して融合遺伝子として調製する。抗体遺伝子が挿入された融合遺伝子を含むDNA断片をヤギの胚へ注入し、この胚を健のヤギへ導入する。胚を受容したヤギから生まれるトランスジェニックヤギまたはその子孫が産生する乳汁から所望の抗体を得る。また、トランスジェニックヤギから産生される所望の抗体を含む乳汁量を増加させるために、適宜ホルモンをトランスジェニックヤギに使用してもよい(Ebert, K.M. et al., Bio/Technology (1994) 12、699-702)。

本発明では、上配抗体のほかに、人為的に改変した遺伝子組換え型抗体、例えば、キメラ抗体、ヒト型化(Humanized) 抗体を使用できる。これらの改変抗体は、既知の方法を用いて製造することができる。

キメラ抗体は、前配のようにして得た抗体V領域をコードするDNAをヒト抗体C 領域をコードするDNAと連結し、これを発現ベクターに組み込んで宿主に導入し 産生させることにより得られる。この既知の方法を用いて、本発明に有用なキメ ラ抗体を得ることができる。

ヒト型化抗体は、再構成 (reshaped) ヒト抗体とも称され、これは、ヒト以外の哺乳動物、例えばマウス抗体の相補性決定領域 (CDR; complementarity determining region) をヒト抗体の相補性決定領域へ移植したものであり、その一般的な遺伝子組換え手法も知られている (欧州特許出願公開番号EP 125023号公報、WO 96/02576 号公報参照)。

具体的には、マウス抗体のCDRとヒト抗体のフレームワーク領域(framework region; FR)とを連結するように設計したDNA配列を、CDR及びFR両方の末端領域にオーバーラップする部分を有するように作製した数個のオリゴヌクレオチドをプライマーとして用いてPCR法により合成する(FRO98/13388号公報に配載の方法を参照)。

CDRを介して連結されるヒト抗体のフレームワーク領域は、相補性決定領域が 良好な抗原結合部位を形成するものが選択される。必要に応じ、再構成ヒト抗体 の相補性決定領域が適切な抗原結合部位を形成するように、抗体の可変領域にお けるフレームワーク領域のアミノ酸を置換してもよい (Sato, K. et al., Cancer Res. (1993) 53. 851-856)。

キメラ抗体及びヒト型化抗体のC領域には、ヒト抗体のものが使用され、例えばH鎖では、 $C_{7}1$ 、 $C_{7}2$ 、 $C_{7}3$ 、 $C_{7}4$ を、L鎖では C_{K} 、 C_{λ} を使用することができる。また、抗体またはその産生の安定性を改善するために、ヒト抗体C領域を修飾してもよい。

キメラ抗体は、ヒト以外の哺乳動物由来抗体の可変領域とヒト抗体由来の定常 領域とからなる。一方、ヒト型化抗体は、ヒト以外の哺乳動物由来抗体の相補性 決定領域と、ヒト抗体由来のフレームワーク領域およびC領域とからなる。ヒト 型化抗体はヒト体内における抗原性が低下されているため、本発明の治療剤の有 効成分として有用である。

本発明で使用される抗体は、抗体の全体分子に限られず、GPC3 N端ペプチドに結合する限り、抗体の断片又はその修飾物であってもよく、二価抗体も一価抗体も含まれる。例えば、抗体の断片としては、Fab、F (ab') 2、Fv、1個のFabと完全なFcを有するFab/c、またはH鎖者しくはL鎖のFvを適当なリンカーで連結させたシングルチェインFv (scFv) が挙げられる。具体的には、抗体を酵素、例えばパパイン、ペプシンで処理し抗体断片を生成させるか、または、これら抗体断片をコードする遺伝子を構築し、これを発現ペクターに導入した後、適当な宿主細胞で発現させる(例えば、Co, M.S. et al., J. Immunol. (1994) 152, 2968-2976、Better, M. & Horwitz, A. H. Methods in Enzymology (1989) 178, 476-496、Academic Press, Inc.、Plueckthun, A. & Skerra, A. Methods in Enzymology (1989) 178, 476-496、Academic Press, Inc.、Lamoyi, E. Methods in Enzymology (1989) 121, 663-669、Bird, R. E. et al., TIBTECH (1991) 9, 132-137参照)。

PSDCCID: <WO____2004022597A1_L>

scFvは、抗体のH鎖V領域とL鎖V領域とを連結することにより得られる。この scFvにおいて、H鎖V領域とL鎖V領域は、リンカー、好ましくはペプチドリンカー を介して連結される (Huston, J. S. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. (1988) 85, 5879-5883)。 scFvにおけるH鎖V領域およびL鎖V領域は、本明細書 に抗体として記載されたもののいずれの由来であってもよい。V領域を連結する ペプチドリンカーとしては、例えばアミノ酸12~19残基からなる任意の一本鎖ペ プチドが用いられる。

scFvをコードするDNAは、前記抗体のH鎖またはH鎖V倒域をコードするDNA、およびL鎖またはL鎖V倒域をコードするDNAのうち、それらの配列のうちの全部又は所望のアミノ酸配列をコードするDNA部分を鋳型とし、その両端を規定するプライマー対を用いてPCR法により増幅し、次いで、さらにペプチドリンカー部分をコードするDNA、およびその両端が各々R鎖、L鎖と連結されるように規定するプライマー対を組み合せて増幅することにより得られる。

また、一旦scFvをコードするDNAが作製されると、それらを含有する発現ベクター、および該発現ベクターにより形質転換された宿主を常法に従って得ることができ、また、その宿主を用いることにより、常法に従ってscFvを得ることができる。

これら抗体の断片は、前配と同様にしてその遺伝子を取得し発現させ、宿主に より産生させることができる。本発明における「抗体」にはこれらの抗体の断片 も包含される。

抗体の修飾物として、標識物質、トキシン、放射性物質等の各種分子と結合した抗グリピカン抗体を使用することもできる。本発明における「抗体」にはこれらの抗体修飾物も包含される。このような抗体修飾物は、得られた抗体に化学的な修飾を施すことによって得ることができる。なお、抗体の修飾方法はこの分野においてすでに確立されている。

さらに、本発明で使用される抗体は、二重特異性抗体 (bispecific antibody) であってもよい。二重特異性抗体はGPC3 N端ペプチド上の異なるエピトーブを認識する抗原結合部位を有する二重特異性抗体であってもよいし、一

9D00ID: <W0____2004022597A1_I_>

WO 2004/022597

方の抗原結合部位がGPC3 N端ペプチドを認識し、他方の抗原結合部位が標識物質等を認識してもよい。二重特異性抗体は2種類の抗体の肛対を結合させて作製することもできるし、異なるモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマを融合させて二重特異性抗体産生融合細胞を作製し、得ることもできる。さらに、遺伝子工学的手法により二重特異性抗体を作製することも可能である。

PCT/JP2002/008999

前記のように構築した抗体遺伝子は、公知の方法により発現させ、取得することができる。哺乳類細胞の場合、常用される有用なプロモーター、発現させる抗体遺伝子、その3'側下流にポリムシグナルを機能的に結合させて発現させることができる。例えばプロモーター/エンハンサーとしては、ヒトサイトメガロウイルス前期プロモーター/エンハンサー (human cytomegalovirus immediate early promoter/enhancer)を挙げることができる。

また、その他に本発明で使用される抗体発現に使用できるプロモーター/エンハンサーとして、レトロウイルス、ポリオーマウイルス、アデノウイルス、シミアンウイルス40 (SV40) 等のウイルスプロモーター/エンハンサー、あるいはヒトエロンゲーションファクター1a (HEFIa) などの哺乳類細胞由来のプロモーター/エンハンサー等が挙げられる。

SV40プロモーター/エンハンサーを使用する場合はMulliganらの方法 (Nature (1979) 277, 108) により、また、HEF1aプロモーター/エンハンサーを使用する場合はMizushimaらの方法 (Nucleic Acids Res. (1990) 18, 5322) により、容易に遺伝子発現を行うことができる。

大腸菌の場合、常用される有用なプロモーター、抗体分泌のためのシグナル配列及び発現させる抗体遺伝子を機能的に結合させて当該遺伝子を発現させることができる。プロモーターとしては、例えばlaczプロモーター、araBプロモーターを挙げることができる。laczプロモーターを使用する場合はWardらの方法(Nature (1098) 341, 544-546; FASEB J. (1992) 6, 2422-2427) により、あるいはaraBプロモーターを使用する場合はBetterらの方法(Science (1988) 240, 1041-1043) により発現することができる。

抗体分泌のためのシグナル配列としては、大腸菌のベリプラズムに産生させる

3.

場合、pelBシグナル配列 (Lei, S. P. et al J. Bacteriol. (1987) 169, 4379) を使用すればよい。そして、ベリプラズムに産生された抗体を分離した後、 抗体の構造を適切に組み直して (refold) 使用する。

複製起源としては、SV40、ポリオーマウイルス、アデノウイルス、ウシパピローマウイルス (BPV) 等の由来のものを用いることができ、さらに、宿主細胞系で遺伝子コピー数増幅のため、発現ベクターは、選択マーカーとしてアミノグリコシドトランスフェラーゼ (APH) 遺伝子、チミジンキナーゼ (IK) 遺伝子、大賭菌キサンチングアニンホスホリポシルトランスフェラーゼ (Ecogpt) 遺伝子、ジヒドロ薬酸濃元酵素 (dhfr) 遺伝子等を含むことができる。

本発明で使用される抗体の製造のために、任意の発現系、例えば真核細胞又は 原核細胞系を使用することができる。真核細胞としては、例えば樹立された哺乳 類細胞系、昆虫細胞系、真糸状菌細胞および酵母細胞などの動物細胞等が挙げら れ、原核細胞としては、例えば大腸菌細胞等の細菌細胞が挙げられる。

好ましくは、本発明で使用される抗体は、哺乳類細胞、例えばCHO、COS、ミエローマ、BHK、Vero、HeLa細胞中で発現される。

次に、形質転換された宿主細胞をin vitroまたはin vivoで培養して目的とする抗体を産生させる。宿主細胞の培養は公知の方法に従い行う。例えば、培養被として、DMEM、MEM、RPMI1640、IMDMを使用することができ、牛胎児血清 (FCS)等の血清補液を併用することもできる。

前記のように発現、産生された抗体は、細胞、宿主動物から分離し均一にまで精製することができる。本発明で使用される抗体の分離、精製はアフィニティーカラムを用いて行うことができる。例えば、プロテインAカラムを用いたカラムとして、Hyper D、POROS、Sepharose P.P. (Pharmacia製) 等が挙げられる。その他、通常のタンパク質で使用されている分離、精製方法を使用すればよく、何ら限定されるものではない。例えば、上記アフィニティーカラム以外のクロマトグラフィーカラム、フィルター、限外濾過、塩析、透析等を適宜選択、組み合わせることにより、抗体を分離、精製することができる(Antibodies A Laboratory Manual. Ed Harlow, David Lane, Cold Spring Harbor Laboratory.

BNSDOCID: <WO 2004022567A1 [>

1988) .

2. GPC3の検出

本発明のGPC3 N端側ペプチドに対する抗体を用いて、被検試料中のGPC3を検 出することができる。

本発明の抗体を用いて検出するGPC3は、特に限定されず、全長GPC3でも、その 断片でもよい。GPC3断片を検出する場合には、N端ペプチド断片が検出される。 ヒト血液中では、GPC3は、GPC3の第1番目のMetから第358番目のArgからなるア ミノ酸配列を有するペプチドとして存在しており、本発明の抗体を用いて検出す るのは、該ペプチドまたはその断片である。さらに、ヘパラン硫酸などが付加さ れたGPC3タンパク質でも、GPC3コアタンパク質でもよい。

被検試料に含まれるGPC3タンパク質の検出方法は特に限定されないが、本発明の抗GPC3 N端ペプチド抗体を用いた免疫学的方法により検出することが好ましい。免疫学的方法としては、例えば、ラジオイムノアッセイ、エンザイムイムノアッセイ、蛍光イムノアッセイ、発光イムノアッセイ、免疫沈降法、免疫比濁法、ウエスタンプロット、免疫染色、免疫拡散法などを挙げることができるが、好ましくはエンザイムイムノアッセイであり、特に好ましいのは酵素結合免疫吸着定量法 (enzyme-linked immunosorbent assay: ELISA) (例えば、sandwich ELISA)である。ELISAなどの上述した免疫学的方法は当業者に公知の方法により行うことが可能である。

抗GPC3 N端ペプチド抗体を用いた一般的な検出方法としては、例えば、抗GPC3 N端ペプチド抗体を支持体に固定し、ここに被検試料を加え、インキュペートを行い抗GPC3 N端ペプチド抗体とGPC3タンパク質を結合させた後に洗浄して、抗GPC3 N端ペプチド抗体を介して支持体に結合したGPC3タンパク質を検出することにより、被検試料中のGPC3タンパク質の検出を行う方法を挙げることができる。

本発明において用いられる支持体としては、例えば、アガロース、セルロース などの不溶性の多糖類、シリコン樹脂、ポリスチレン樹脂、ポリアクリルアミド WO 2004/022597

樹脂、ナイロン樹脂、ポリカーポネイト樹脂などの合成樹脂や、ガラスなどの不 溶性の支持体を挙げることができる。これらの支持体は、ビーズやブレートの形 状で用いることが可能である。ビーズの場合、これらが充填されたカラムなどを 用いることができる。ブレートの場合、マルチウェルブレート (98穴マルチウェ ルブレート等)、やバイオセンサーチップなどを用いることができる。抗GPC3N 端ペプチド抗体と支持体との結合は、化学結合や物理的な吸着などの通常用いら れる方法により結合することができる。これらの支持体はすべて市販のものを用 いることができる。

PCT/JP2002/008999

抗GPC3 N端ペプチド抗体とGPC3クンパク質との結合は、通常、緩衝液中で行われる。緩衝液としては、例えば、リン酸緩衝液、Tris緩衝液、クエン酸緩衝液、ホウ酸塩緩衝液、炭酸塩緩衝液、などが使用される。また、インキュペーションの条件としては、すでによく用いられている条件、例えば、4℃~室温にて1時間~24時間のインキュペーションが行われる。インキュペート後の洗浄は、GPC3タンパク質と抗GPC3抗体の結合を妨げないものであれば何でもよく、例えば、Treen20等の界面活性剤を含む緩衝液などが使用される。

本発明のGPC3タンパク質検出方法においては、GPC3タンパク質を検出したい被検試料の他に、コントロール試料を設置してもよい。コントロール試料としては、GPC3タンパク質を含まない陰性コントロール試料やGPC3タンパク質を含む陽性コントロール試料で得られた結果、GPC3タンパク質を含む陽性コントロール試料で得られた結果、GPC3タンパク質を含む陽性コントロール試料で得られた結果、GPC3タンパク質を含む陽性コントロール試料で得られた結果と比較することにより、被検試料中のGPC3タンパク質を検出することが可能である。また、濃度を段階的に変化させた一連のコントロール試料を開製し、各コントロール試料に対する検出結果を数値として得て、標準曲線を作成し、被検試料の数値から標準曲線に基づいて、被検試料に含まれるGPC3タンパク質を定量的に検出することも可能である。

抗GPC3 N端ペプチド抗体を介して支持体に結合したGPC3タンパク質の検出の 好ましい態様として、標識物質で標識された抗GPC3 N端ペプチド抗体を用いる 方法を挙げることができる。

例えば、支持体に固定された抗GPC3抗体に被検試料を接触させ、洗浄後に、 GPC3タンパク質を特異的に認識する標識抗体を用いて検出する。

この際、支持体に固定される抗GPC3N端ペプチド抗体と標識物質で標識される 抗GPC3 N端ペプチドC抗体はGPC3分子の同じエピトーブを認識してもよいが、異 なるエピトープを認識することが好ましい。

抗GPC3 N端ペプチド抗体の標識は通常知られている方法により行うことが可能である。標識物質としては、蛍光色素、酵素、補酵素、化学発光物質、放射性物質などの当業者に公知の標識物質を用いることが可能であり、具体的な例としては、ラジオアイソトープ(¹³P, ¹⁴C, ¹³⁵I, ¹³I, ¹³Iなど)、フルオレセイン、ローダミン、ダンシルクロリド、ウンペリフェロン、ルシフェラーゼ、ベルオキシダーゼ、アルカリホスファターゼ、β-ガラクトシダーゼ、β-グルコシダーゼ、ホースラディッシュパーオキシダーゼ、グルコアミラーゼ、リゾチーム、サッカリドオキシダーゼ、マイクロベルオキシダーゼ、ピオチンなどを挙げることができる。標識物質としてビオチンを用いる場合には、ピオチン様酸抗体を添加後に、アルカリホスファターゼなどの酵素を結合させたアビジンをさらに添加することが好ましい。標識物質と抗GPC3抗体との結合には、グルタルアルデヒド法、マレイミド法、ピリジルジスルフィド法、過ヨウ素酸法、などの公知の方法を用いることができる。

具体的には、抗GPC3 N端ペプチド抗体を含む溶液をプレートなどの支持体に加え、抗GPC3 N端ペプチド抗体を固定する。プレートを洗浄後、タンパク質の非特異的な結合を防ぐため、例えばBSAなどでプロッキングする。再び洗浄し、核検試料をプレートに加える。インキュペートの後、洗浄し、標識抗GPC3抗体を加える。適度なインキュペーションの後、プレートを洗浄し、ブレートに残った標識抗GPC3抗体を検出する。検出は当業者に公知の方法により行うことができ、例えば、放射性物質による標識の場合には液体シンチレーションやRIA法により検出することができる。酵素による標識の場合には甚質を加え、基質の酵素的変化、例えば発色を吸光度計により検出することができる。酵素による保臓の場合には甚質を加え、基質の酵素的変化、例えば発色を吸光度計により検出することができる。基質の具体的な例としては、2、2-アジノビス(3-エチルベンゾチアゾリン-8-スルホン酸)ジアンモニ

NSDOCID: <WO____2004022597A1_[_

ウム塩 (ABTS)、1,2-フェニレンジアミン (オルソ-フェニレンジアミン)、3,3,5,5-テトラメチルベンジジン (TME) などを挙げることができる。蛍光物質の場合には蛍光光度計により検出することができる。

本発明のGPC3タンパク質検出方法の特に好ましい態様として、ピオチンで標識された抗GPC3 N端ペプチド抗体及びアビジンを用いる方法を挙げることができる。

具体的には、抗GPC3 N端ペプチド抗体を含む溶液をプレートなどの支持体に加え、抗GPC3 N端ペプチド抗体を固定する。プレートを洗浄後、タンパク質の非特異的な結合を防ぐため、例えばBSAなどでプロッキングする。再び洗浄し、被検試料をプレートに加える。インキュペートの後、洗浄し、ビオチン標識抗GPC3抗体を加える。適度なインキュペーションの後、プレートを洗浄し、アルカリホスファターゼ、ペルオキシダーゼなどの酵素と結合したアビジンを加える。インキュペーション後、プレートを洗浄し、アビジンに結合している酵素に対応した基質を加え、基質の酵素的変化などを指標にGPC3タンパク質を検出する。

本発明のGPC3タンパク質検出方法の他の態様として、GPC3タンパク質を特異的 に認識する一次抗体、及び該一次抗体を特異的に認識する二次抗体を用いる方法 を挙げることができる。

例えば、支持体に固定された抗GPC3 N端ペプチド抗体に被検試料を接触させ、 インキュペーションした後、洗浄し、洗浄後に結合しているGPC3タンパク質を、 一次抗GPC3抗体及び該一次抗体を特異的に認識する二次抗体により検出する。こ の場合、二次抗体は好ましくは複談物質により標識されている。

具体的には、抗GPC3 N端ペプチド抗体を含む溶液をプレートなどの支持体に 加え、抗GPC3 N端ペプチド抗体を固定する。プレートを洗浄後、タンパク質の 非特異的な結合を防ぐため、例えばBSAなどでプロッキングする。再び洗浄し、 被検試料をプレートに加える。インキュペートの後、洗浄し、一次抗GPC3抗体を 加える。適度なインキュペーションの後、プレートを洗浄し、次いで一次抗体を 特異的に認識する二次抗体を加える。適度なインキュペーションの後、洗浄して、 プレートに残った二次抗体を検出する。二次抗体の検出は前述の方法により行う

BNSDOCID: <WO____2004022567A1_L

ことができる。

本発明のGPC3タンパク質の検出方法の他の態様としては、凝集反応を利用した 検出方法を挙げることができる。該方法においては、抗GPC3 N端ペプチド抗体 を懸作した担体を用いてGPC3を検出することができる。抗体を感作する担体とし ては、不溶性で、非特異的な反応を起こさず、かつ安定である限り、いかなる担 体を使用してもよい。例えば、ラテックス粒子、ペントナイト、コロジオン、カ オリン、固定羊赤血球等を使用することができるが、ラテックス粒子を使用する のが好ましい。ラテックス粒子としては、例えば、ポリスチレンラテックス粒子、 スチレン・プタジエン共重合体ラテックス粒子、ポリビニルトルエンラテックス 粒子等を使用することができるが、ポリスチレンラテックス粒子を使用するのが 好ましい。感作した粒子を試料を混合し、一定時間提拌した後に、試料中にGPC3 抗体が高濃度で含まれるほど粒子の凝集度が大きくなるので、凝集を肉眼でみる ことによりGPC3を検出することができる。また、凝集による濁度を分光光度計等 により測定することによっても検出することが可能である。

本発明のGPC3タンパク質の検出方法の他の態様としては、例えば、表面プラズモン共鳴現象を利用したパイオセンサーを用いた方法を挙げることができる。表面プラズモン共鳴現象を利用したパイオセンサーはタンパク質ータンパク質問の相互作用を微量のタンパク質を用いてかつ複談することなく、表面プラズモン共鳴シグナルとしてリアルタイムに観察することが可能である。例えば、BIAcore (Pharmacia製)等のパイオセンサーを用いることによりGPC3タンパク質と抗GPC3 N端ペプチド抗体の結合を検出することが可能である。具体的には、抗GPC3 N端ペプチド抗体を固定化したセンサーチップに、被検試料を接触させ、抗GPC3 N端ペプチド抗体に結合するGPC3タンパク質を共鳴シグナルの変化として検出することができる。

本発明は、癌の診断のための被検試料中のGPC3タンパク質を検出するための診 断薬またはキットの提供をも目的とするが、該診断薬またはキットは少なくとも 抗GPC3 N端ペプチド抗体を含む。 骸診断薬またはキットがEIA法に基づく場合は、 抗体を固相化する担体を含んでいてもよく、抗体があらかじめ担体に結合してい てもよい。 骸診断薬またはキットがラテックス等の担体を用いた機集法に基づく 場合は抗体が吸着した担体を含んでいてもよい。また、 骸キットは、適宜、プロ ッキング溶液、反応溶液、反応停止液、試料を処理するための試薬等を含んでい てもよい。

図面の簡単な説明

図1は、Gene Chip を用いたGPC3mRNAの発現解析の結果を示す図であり、図1 AはGPC3の発現を、図1Bはアルファフェトプロテイン (AFP) の発現を示す。横 軸のNL、CH、LC、WD、MDおよびPDはそれぞれ正常肝臓、肝炎症部位、肝硬変部位、 高分化療、中分化癌および低分化癌を示す。

図2は、精製へパラン硫酸付加型のGPC3及びGPC3コアタンパク質のCBB染色像を示す図である。

図3は、ヒト肝臓癌におけるGPC3遺伝子の発現を示す図である。

図4は、抗GPC3抗体を用いて行った可溶型コアタンパク質のウエスタンブロッティングの結果を示す図である。

図5は、抗GPC3抗体を用いたサンドイッチELISAの原理を示す図である。

図 6 は、M6B1およびM18D4を用いたGPC3サンドイッチELISAのスタンダードカープを示す図である。

図7は、GPC3の構造を示す模式図である。

図8は、ELISAにおける抗GPC3抗体の組み合わせを示す図である。

図9は、様々な組み合わせの抗GPC3抗体を用いたGPC3サンドイッチELISA系の スタンダードカーブを示す図である。

発明を実施するための最良の形態

BNSDOCID: <WO____2004022597A1_I_>

以下、実施例により、本発明を具体的に説明する。但し、本発明はこれらの 実施例に限定されるものではない。

本願明細書記載の実施例において、以下の材料を用いた。

可溶型GPC3、可溶型GPC3コアタンパク質の発現ベクターとして、pCAGGSにDHFR 遺伝子及びネオマイシン耐性遺伝子を組み込んだpCXND2、pCXND3を用いた。

DXB11はATCCより購入した細胞を用い、培養には5%FBS (GIBCO BRL CAT* 10099-141, LOT* A0275242)/ Minimum Essential Medium Alpha medium (α MEM (+)) (GIBCO BRL CAT* 12571-071)/ 1% Penicillin- Streptomycin (GIBCO BRL CAT* 15140-122)を用いた。DXB11を用いた発現株の選抜には、500μg/mL Geneticin (GIBCO BRL CAT* 10131-027)/ 5% FBS/ α MEM without ribonucleosides and deoxyribonucleosides (GIBCO BRL CAT* 12561-056) (α MEM (-))/ PSあるいは同 培地に終議度25mとなるようにMTXを加えたものを用いた。

HepG2はATCCより購入した網胞を用い、10% FBS /グルベッコの改変イーグル培 地 (Dulbecco's Modified Eagle Medium, DMEM) (GIBCO BRL CAT# 11995-065)/ PSで培養を行った。

ハイプリドーマは10%FBS / RPMI1640 / 1 x HAT media supplement (SIGMA CA T# H-0262) / 0.5 x BM-Condimed H1 Hybridoma cloning supplement (Roche CA T# 1088947)で培養した。

実施例 1 ヒトGPC3 (GPC3) cDNAのクローニングおよび発現解析

ヒトグリピカン3 (以下GPC3) をコードする全長cDNAのクローニング

ヒトGPC3をコードする全長cDNAは、大腸癌細胞株Caco2より常法により調製した1st strand cDNAを鋳型とし、Advantage2 kit (CLONTECH社 Cat. No. 8430-1) を用いたPCR反応により増幅した。すなわち、2 μ1のCaco2由来cDNA、1μ1のセンスプライマー(配列番号1)、1μ1のアンチセンスプライマー(配列番号2)、5 μ1のAdvantage2 10xPCR buffer、8μ1のdNTP mix (1.25 mM)、1.0μ1のAdvantage polymerase Mixを含む50μ1の反応被を、94 ℃で1分、63 ℃で30秒、68 ℃で3分からなるサイクルを35回行った。PCR反応による増幅産物は(pGEM-TEasy Vector System I (Promega社Cat. No. A1360)を用いてTAベクターpGEM-Teasyに挿入した)ABI3100 DNAシーケンサーを用い配列の確認を行った結果、ヒトGPC3の全長をコードするcDNAを単離した。配列番号3 で表される配列はヒトGPC3遺伝子の塩基配列を、配列番号4で表される配列はヒトGPC3度公子の塩基配列を、配列番号4で表される配列はヒトGPC3度伝子の塩基配列を、配列番号4で表される配列はヒトGPC3度とフードするcDNAを単離した。配列番号3 で表される配列はヒトGPC3度伝子の塩基配列を、配列番号4で表される配列はヒトGPC3度とフーパク質のア

#BDOCID: <WO____2004022597A1_I_>

· U .

ミノ酸配列を示す。

配列番号1:GATATC-ATGGCCGGGACCGTGCGCACCGCGT

配列番号2:GCTAGC-TCAGTGCACCAGGAAGAAGAAGCAC

GeneChipを用いたヒトGPC3 mRNA発現解析

24例の肝臓癌腫瘍部(高分化癌:WD、中分化癌:WD、低分化癌:PD)、16例の肝臓癌非癌部(F・炎部位:CR、肝硬変部位:LC)、8例の正常肝臓:NL(インフォームドコンセント取得済み、東京大学医学部及び埼玉癌センターにおいて入手)におけるmRNA発現解析をGeneChipTM UG-95A Target (Affymetryx社) を用いて行った。すなわち、上記各組織よりISOGEN (日本ジーン社) を用いてトータルRNAを調製した後、それぞれ15μgのtotal RNA を使用し、Expression Analysis Technical Manual (Affymetryx社) に地じて遺伝子発現解析を行った。

その結果、図1に示すようにヒトGPC3遺伝子 (Probe Set ID: 39350_at) は肝癌の分化の程度に関わらず多くの症例において配NAの発現量が正常肝組織に比べ 明らかに高いことが確認された。さらに、現在最もよく肝癌の診断マーカーとして使用されているアルファフェトプロテイン (Probe Set ID: 40114_at)の配NA発現と比較した結果、アルファフェトプロテインのmRNA発現がほとんどみられない高分化癌においてもGPC3は十分な配NAの発現の亢進が認められ、かつmRNA発現 亢進している割合がGPC3において高いことが明らかとなった。以上のことより、GPC3の検出は肝癌の早期診断法として有用と考えられる。

実施例2 抗GPC3抗体の作製

可溶型ヒトGPC3の作製

BN9DOCID: <WO____2004022597A1_L>

抗GPC3抗体作製のための材料として、C末端側の疎水性領域を欠損させた可容型GPC3タンパク質を作製した。

東大先端研より供与された完全長ヒトGPC3 cDNAを含むプラスミドDNAを用い、 可容型GPC3 cDNA発現プラスミドDNAを構築した。 C末端側の疎水領域 (564-580 アミノ酸) を除くように設計した下流プライマー (5/- ATA GAA TTC CAC CAT

GGC CGG GAC CGT GCG C-3、(配列番号5))とEcoRI認識配列、Kozak配列を加えた上流プライマー(5・- ATA GGA TCC CTT CAG CGG GGA ATG AAC GTT C-3・(配列番号6)を用いてPCRを行った。得られたPCR断片(1711bp)をpCXND2-Flagにクローニングした。作製された発現プラスミドDNAをCHO細胞DXB11株へ導入し、500μg/mL Geneticin での選抜により、可答型CPC3高発現CHO株を得た。

1700 cm²ローラーボトルを用い可答型GPC3高発現CHO株の大量培養を行い、培養上清を回収し精製を行った。培養上清をDEAE sepharose Fast Flow (Amersham CAT# 17-0709-01)にチャージし、洗浄後、500mM NaClを含むパッファーにより溶出した。次に、Anti-Flag M2 agarose affinity gel (SIGMA CAT#A-2220) を用いてアフィニティー精製を行った。溶出は200μg/mLのFLAGペプチドにより行った。Centriprep-10 (Millipore CAT#4304) による濃縮後、Superdex 200 HR 10/80 (Amersham CAT# 17-1088-01)によるゲルろ過を行いFLAGペプチドを除去した。最後にDEAE sepharose Fast Flowカラムを用いて濃縮し、同時にTween20を含まないFBS (500mMのNaClを含む) で溶出を行うことによりパッファー賃機を行った。

可溶型ヒトGPC3コアタンパク質の作製

上記野生型ヒトGPC3 cDNAをテンプレートとし、アッセンブリーPCR法によって 495番目と509番目のSerをAlaに置換させたcDNAを作製した。この際、C末端にHis タグが付加されるようにプライマーを設計し、得られたcDNAをPCXND3ペクターに クローニングした。作製された発現プラスミドDNAをDXB11株へ導入し、500μg/nL Geneticin での選抜により、可溶型GPC3コアタンパク質高発現CHO株を得た。

1700 cm¹ローラーボトルを用い大量培養を行い、培養上清を回収し精製を行った。培養上清をQ sepharose Fast Flow (Amersham CAT* 17-0510-01)にチャージし、洗浄後、500mM NaClを含むリン酸パッファーにより溶出した。次に、Chelating sepharose Fast Flow (Amersham CAT* 17-0575-01)を用いてアフィニティー精製を行った。10~150mMのイミダゾールでグラジエント溶出を行った。最後にQ sepharose Fast Flow を用いて濃縮し、500mM NaClを含むリン酸パッファーにより溶出した。

SDSポリアクリルアミドゲル電気泳動の結果、50~300kDaのスメアなバンドと、 約40kDaのパンドが得られた。図2に電気泳動の結果を示す。GPC3は69kDaのC末 端にヘパラン硫酸付加配列を有するプロテオグリカンである。スメアなパンドは ヘパラン硫酸修飾を受けたGPC3であると考えられた。約40kDaのパンドはアミノ 酸シークエンスの結果、GPC3のN末端側断片を起点としており、GPC3は何らかの 切断を受けていることが予想された。

以下のハイブリドーマのスクリーニングにおいてへパラン硫酸に対する抗体を 排除するため、ヘパラン硫酸付加シグナル配列である495番目と509番目のSerを Alaに置換させた可溶型GPC3コアタンパク質を作製した。同様にCHO高発現株を構 築し、培養上清よりHisタグを利用したアフィニティー精製を行った。SDSポリア クリルアミドゲル電気泳動の結果、70kDa、40kDa、30kDaの3つのパンドが得られ た。アミノ酸シークエンスの結果、30kDaのパンドはGPC3のC末端側断片である ことが判明し、GPC3は358番目のアルギニンと859番目のセリンの間で何らかの酵 素的な切断を受けていることが示された。ヘパラン硫酸付加型GPC3でこの30kDa のパンドが見られなかったのは、ヘパラン硫酸が付加しているためスメアなパン ドになっていたためと思われる。GPC3が特定のアミノ酸配列で酵素的な切断を受 けることは新しい知見であり、生物学的意義に関しては明らかにされていない。

本発明者らは、この結果より肝癌患者においても膜上のGPC3が切断を受け、可 答型としてGPC3が血中に分泌されるという仮説を立てた。GPC3は肝癌腫瘍マーカ 一であるAFPと比較してより早期肝癌患者で遺伝子の発現が高値であることを見 出した(図1)ので、AFPより臨床的有用性の高い新しい腫瘍マーカーとしての 可能性について検討するため、実施例2以降に配載のように、抗GPC3抗体を作製 し、サンドイッチELISA系を構築した。

抗GPC3抗体の作製

ヒトGPC3とマウスGPC3のホモロジーはアミノ酸レベルで94%の高い相同性を示 すため、通常のマウスに免疫しても抗GPC3抗体を得難い可能性を考え、自己免疫 疾患マウスであるMRL/lprマウスを免疫動物として用いた。MRL/lprマウス(CRL)5 匹に可溶型GPC3を免疫した。初回免疫には免疫タンパク質を100μg/匹となるよ うに調製し、FCA(フロイント完全アジュバント(H37 Ra)、Difco(3113-60)、ベクトンディッキンソン(cat #231131))を用いてエマルジョン化したものを皮下に投与した。2週間後に50μg/匹となるように調製したものをFIA(フロイント不完全アジュバント、Difco(0639-60)、ベクトンディッキンソン(cat #263910))でエマルジョン化したものを皮下に投与した。以降1週間間隔で追加免疫を合計5回行った。最終免疫については50μg/匹となるようにPBSに希釈し尾静脈内に投与した。GPC3コアタンパク質をコートしたイムノブレートを用いたBLISAによりGPC3に対する血清中の抗体価が飽和しているのを確認後、マウスミエローマ細胞P3U1とマウス膵臓細胞を混合し、PBGJ500(ロシュ・ダイアグノスティック、cat #783 641)により細胞融合を行った。96穴培養ブレートに播種し、翌日よりHAT培地で選択後培養上清をBLISAでスクリーニングした。陽性クローンについては限界希釈法によりモノクローン化した後、拡大培養を行い培養上清を回収した。ELISAによるスクリーニングは、GPC3コアタンパク質との結合活性を指標に行い、強い結合能を有する抗GPC3抗体を6クローン得た。

Ĺ

抗体の精製はHi Trap ProteinG HP (Amersham CAT*17-0404-01)を用いて行った。 ハイブリドーマ培養上清を直接カラムにチャージし、結合パッファー (20mM リン酸ナトリウム (pH7.0)) にて洗浄後、溶出パッファー (0.1M グリシン-HC1 (pH2.7)) で溶出した。溶出は中和パッファー (1M Tris-HC1 (pH9.0)) を加えたチューブに行い直ちに中和した。抗体画分をブールした後、0.05%Tween20/PBSで一昼夜透析を行いパッファー置換した。精製された抗体は0.02%となるようにNaN。を添加した後、4℃で保管した。

抗GPC3抗体の解析

NSDOCID: <WO____2004022567A1_L>

抗体機度はヤギ抗マウス IgG (gamma) (ZYMED CAT# 62-6600) とアルカリフォスファハターゼ - ヤギ抗マウス IgG (gamma) (ZYMED CAT# 62-6622) を用いたマウス IgGサンドイッチELISAを行い、市販の精製マウス IgG1抗体 (ZYMED CAT#02-6100) をスタンダードとして定量した。

抗 GPC3 抗体のアイソタイピングは、 ImmunoPure Monoclonal Antibody

Isotyping Kit II (PIERCE CAT# 37502)を用い、方法は添付のマニュアルに従った。アイソタイピングの結果全てIgGlタイプであった。

GPC3コアタンパク質を用いたウエスタンプロッティングにより抗GPC3抗体のエ ピトープ分類を行った。100ng/レーンとなるように可溶型GPC3コアタンパク質を 10%SDS-PAGE mini (TEFCO CAT#01-075) にチャージし、電気泳動 (60V 30min. 120V 90min)後、Trans — Blot SD Semi-Dry Electrophoretic Transfer Cell (BIO-RAD) を用いてイモビロン-P (Millipore CAT#IPVH R85 10) ヘトランスフ ァーした(15V 60min)。membraneをTBS-T (0.05% Tween20. TBS) で軽く洗った後、 5%スキムミルク入りTBS-Tで1時間(室温)あるいは一晩(4℃)振とうした。 TBS-Tで約10分間振とうした後、1%スキムミルク入りTBS-Tで0.1~10 μg/LLに希 釈した各抗GPC3抗体を加え1時間振とうした。TBS-Tで洗い(10分間x3回)、1% スキムミルク入りTBS-Tで1.1000に希釈したHRP-抗マウスIgG抗体(Amersham CAT#NA931) で1時間振とう後、TBS-Tで洗った(10分x3回)。発色はECL-Plus (Amersham RPN2132) を用いて行い、Hyperfilm ECL (Amersham CAT# RPN2103K) を用いて現像した。図4にウエスタンプロット解析の結果を示す。40kDaのパン ドに反応する抗体はN末端にエピトープを有し、30kDaのバンドに反応する抗体 はC末端にエピトープを有すると判断し分類した。N末端側を認識する抗体とし てM6R1、M18D4、M19R11、C末端側を認識する抗体としてM3C11、M13B3、M3B8を 得た。BIACOREを用いた解析の結果、各抗体のKD値は0.2~17.6nMであった。

実施例3 可溶性GPC3の検出

BNSDOCID: <WO____2004022597A1_J_>

マウス異種移植 (xenograft) モデル

6週令離性のSCIDマウス (Fox CHASE C.B-17/Icr-scid Jc1、日本クレア株式会社) およびヌードマウス (BALB/cA Jc1-nu、日本クレア株式会社) の腹部皮下へヒト肝癌HepG2細胞を300万個移植した。腫瘤が充分に形成された53日後にHepG2 移植SCIDマウス * 1、3、4の後大静脈より全採血し、EDTA-2Naとアプロチニン存在下 (二プロネオチューブ真空採血管、NIPRO、NT-EA0205)で血漿を開製し、測定日まで-20℃で保管した。なお、HepG2移植SCIDマウス * 21はHepG2移植62日後に、

HepG2移植ヌードマウス#1,2は移植66日後に後大静脈より全採血した。対照として、同週令の正常SCIDマウスから同様の操作で血漿を調製した。

サンドイッチELISA

BNSDOCID: <WO____2004022597A1_L>

血中の可溶型GPC3を検出するため、GPC3のサンドイッチELISA系を構築した。 96ウェルプレートにコートする抗体にはM6B1を、M6B1に結合したGPC3を検出する 抗体としてビオチンで標識したM18D4を用いた。発色には高い検出感度を達成す るためDAKO社のAMPAKを用いた。

96ウェルイムノブレートに10μg/mLとなるように抗GPC3抗体をコーティングパッファー (0.1M NaHCO, (pH9.6), 0.02% (w/v) NaN₃) で希釈したものをコートし、4℃で一晩インキュペートした。翌日300μL/wel1の洗浄パッファー (0.05% (v/v) Tween20, PBS) で3回洗浄後、200μLの希釈パッファー (50mM Tris-HC1 (pH8.1), 1mM NgCl₃, 150mM NaCl, 0.05% (v/v) Tween20, 0.02% (w/v) NaN₃, 1% (w/v) BSA) を加えブロッキングを行った。室温で数時間後、あるいは4℃で一晩保管後、マウス血漿、あるいは培養上清を希釈パッファーで適当に希釈したものを加え1時間室温でインキュペートした。300μL/ウェルのRBで3回洗浄後、希釈パッファーで10μg/mLとなるように希釈したピオチン裸臓した抗GPC3抗体を加え1時間室温でインキュペートした。300μL/ウェルのRBで3回洗浄後、希釈パッファーで1/1000に希釈したAP-ストレプトアビジン (ZYMED) を加え、1時間室温でインキュペートした。300μL/wel1の洗浄パッファーで5回洗浄した後、添付のプロトコールに従いAMPAK (DAKO CAT#K6200) を用いて発色させ、マイクロブレートリーダーで吸光度を測定した。

抗体のピオチン化にはRoche社のBiotin Labeling Kit (CAT# 1 418 165)を用いた。また、サンプル中の可容型GPC3濃度の換算には、表計算ソフトGlaphPad PRISM (GlaphPad software Inc. ver. 3.0)を用いて解析した。図5に本実施例のサンドイッチELISAの原理を示す。

精製可溶型GPC3を用いてスタンダードカーブを作製した結果、検出限界が数ng/mLの系を構築することができた。図6にMGB1およびM18D4を用いたGPC3サンド

イッチELISAのスタンダードカーブを示した。この系を用い、前述のHepG2の培養上清、及びヒト肝癌HepG2細胞を移植したマウス血清中の分泌型GPC3の検出を試みた。コントロールの培地、及びコントロールマウス血清では可溶型GPC3は検出限界以下であったのに対し、HepG2の培養上清、及びヒト肝癌HepG2細胞を移植したマウス血清中に可溶型GPC3が検出された。精製可溶型GPC3の濃度に換算すると、HepG2培養上清では1.2μg/mL、マウス血清でも23~90ng/mLであった(表1)。

表 1

HepG2	移植マウスpl	asma中の声	J溶型GPC3	濃度の測定	(ng/mL)	
		мевот(N) -	M19B11(N) -	M6B1(N) -	м1383(С) -	м13В3(С)-
	開集体積(mm3)	M18D4(N)	M1804(N)	BIOMSC11(C)	BloM18D4(N)	Віомзва(С
HepG2培養上清		1190	1738	224	234	<1
HepG2移植SCIDマウス #1	2022	65.4	78.9	<10	<10	<10
lepG215袖SCIDマウス #2	1706	71,7	94.8	<10	<10	<10
HepG2移着BCIDマウス #3	2257	90.3	113.9	<10	<10	<10
HepG2修養SCIDマウス #4	2081	87.3	107.3	<10	15.0	<10
HepG2移植nudeマウス 針	1994	58.7	53.6	19.7	35.5	102.2
HepG2移植nudeマウス #2	190 & 549	22.9	33.6	<10	11.5	. 40.6
Normal SCIDマウス #1	0	<10	<10	<10	<10	<10
Normal SCIDマウス #2	1 0	<10	<10	<10	<10	<10
Normal SCIDマウス #3	0	<10	<10	ব্য	<10	<10

分泌型GPC3の構造

先に立てた仮脱通りGPC3が358番目のアルギニンと359番目のセリンの間で切断を受けて分泌されているかについて検討を行った。分泌型GPC3がN末端断片であった場合、N末端膨騰抗体とC末端隠騰抗体の組み合わせのサンドイッチELISAでは検出できないと考えられる。N末端断片を認識する抗体及びC末端側断片を認識する抗体及びC末端側断片を認識する抗体それぞれ3種ずつを用いて、様々な組み合わせのサンドイッチELISA系を構築した。図7に分泌可溶化型GPC3の構造を、図8に抗体の組み合わせを示す。図9にこのサンドイッチELISAのスタンダードカーブを示す。接1に測定結果を示すが、接1に示すようにHepG2の培養上落、及びヒト肝癌HepG2細胞を移植したマウス血清中の分泌型GPC3の検出はN末端断片認識抗体同士の組み合わせでは高い値を示し、C末端断片認識抗体を合む系では多くのマウスで検出限界以下であった。このことから、今回明らかになった分泌型GPC3はN末端断片が優位であることが予想された。

産業上の利用可能性

実施例に示したように、肝癌細胞で高発現しているGPC3は一部分泌型として血 被中に存在する可能性が示された。GPC3は肝癌マーカーであるAFPよりも早期の 癌で遺伝子発現が認められるので、GPC3の検出は癌の診断として有用であると考 えられる。GPC3は肝癌細胞株以外に、肺癌、大腸癌、剤癌、前立腺癌、膵臓癌、 リンパ腫などの癌細胞株においても発現が確認されているので、肝癌以外の診断 にも適用できる可能性がある。

また、分泌型のGPC3はアミノ酸358番目のアルギニンと359番目のセリンの間で 切断されたN末端断片が優位である可能性が示された。このことから診断用抗体 としてはN末端断片認識抗体が有用と考えられる。また、ADCC活性及びCDC活性 を有する肝癌治療用抗体としてはC末端断片認識抗体を用いれば、血中の分泌型 GPC3にトラップされること無く効率的に肝癌細胞に到達することが可能であると 考えられる。

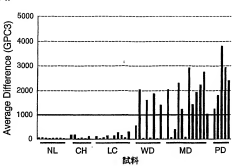
本明細書に引用されたすべての刊行物は、その内容の全体を本明細書に取り込むものとする。また、添付の請求の範囲に配載される技術思想および発明の範囲を逸脱しない範囲内で本発明の種々の変形および変更が可能であることは当業者には容易に理解されるであろう。本発明はこのような変形および変更をも包含することを意図している。

請求の範囲

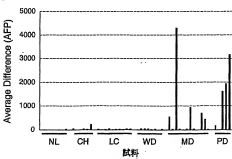
- 1. GPC3のN端ペプチドに対する抗体。
- 2. GPC3のN端ペプチドが血中可溶化ペプチドである請求項1記載の抗体。
- 3. GPC3のN端ペプチドがGPC3の第1番目のアミノ酸から第358番目のアミノ酸からなるアミノ酸配列中に含まれる請求項2記載の抗体。
- 4. モノクローナル抗体である請求項1から3のいずれか1項に記載の抗体。
- 5. 不溶性支持体に固定されていることを特徴とする請求項1記載の抗体
- 6. 標職物質で標識されていることを特徴とする請求項1記載の抗体

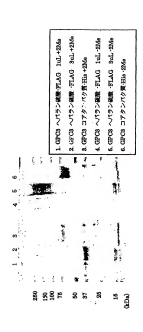
図 1





В.

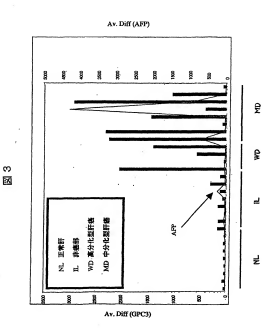




2/9 差替え用紙 (規則26)

2

BNSDOCID: <WO____2004022597A1_I_>



3/9 差替え用紙 (規則26)

<u>図</u> 4

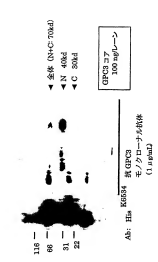
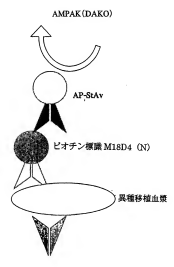


図 5

OD測定



M6B1(N) .

図 6

サンドイッチ ELISA M6B1-M18D4(Bio)

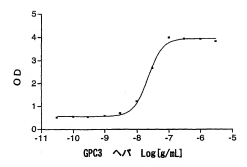
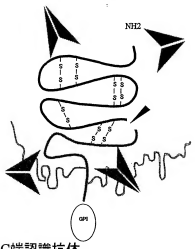


図 7

N端認識抗体



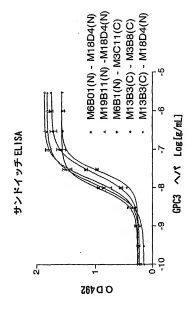
C端認識抗体

BNSDOCID: <WO____2004022567A1_i_>

図 8

	可溶型	型GPC3の	形態
	N端のみ	N+C	C端のみ
N-N ELISA	+	+	
N-C ELISA		+	_
C-C ELISA		+	+

<u>図</u>



9/9

WO 2004/022597 PCT/JP2002/008999

SEQUENCE LISTING

<110> CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA <120> A method for diagnosing cancer by detecting GPC3 <130> PH-1612-PCT <140> <141> <160> 6 <170> PatentIn Ver. 2.1 ⟨210⟩ 1 <211> 31 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic ⟨400⟩ 1 gatateatgg cegggacegt gegeacegeg t 31 ⟨210⟩ 2 <211> 31 <212> DNA <213> Artificial Sequence ⟨220⟩ <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

⟨400⟩ 2

BN9DOCiD: <WO____2004022597A1_I_>

gc	agc	tcag	tgca	acca	ga i	agaa	gaag	сас								31
<21 <21	10> 3 11> 3 2> 1 3> F	2300	sapi	iens												
<22	1> 0	(109)	(1	851)												
			cttg	ctcc	tc a	gggc	cact	g cc	aggc	ttgc	cga	gtcc	tgg	gact	gctctc	60
gc t	ccgg	ctg	ccac	tete	cc g	cgc t	ctcc	t ag	ctcc	ctgc	gaa	gcag	Me		c ggg a Gly	117
							Val							t tg Leu		165
														acc Thr		213
														aag Lys 50		261
														ctc Leu		309

Lys	Gly	Pro 70	Thr	Cys	Cys	Ser	Arg 75	Lys	Met	G1u	Glu	Lys 80	Туг	Gln	Leu	
		Arg								cag Gln						405
										gtt Val 110						453
-		_	-	_		-	_			acc Thr		-	_		-	501
										ttt Phe						549
			-						-	ggt Gly		-			-	597
-	-	-	-		-	_		-	-	ctg Leu			-			645
	_		_				_		_	tca Ser 190	-	_	_			693
			Arg						-	aaa Lys						741
ссс	aag	ctt	att	atg	acc	cag	gtt	tcc	aag	tca	ctg	caa	gtc	act	agg	789

BNSDOCID: <WO____2004022597A1_J_>

Pro	Lys	Leu	Ile 215		Thr	Gln	Val	Ser 220		Ser	Leu	Gln	Val 225		Arg	
				gct Ala												837
-		Leu		t t c Phe	_										atg Met	885
	Tyr	-		tac Tyr	-	-		-	-	-	-			-		933
				gtg Val 280												981
				tgg Trp												1029
		_		aga Arg												1077
				cat His	-			_		-		_		_		1125
				act Thr			-		-							1173
caa	tat	aga	tct	gct	tat	tat	cct	gaa	gat	ctc	ttt	att	gac	aag	aaa	1221

BN9DOCID: <WO____2004022597A1_(_>

Gli	ı Ty:	r Are	g Sei	Ala 360		r Ty	r Pro	Gli	1 Ası 368		ı Phe	e 11e	e Ası	370	s Lys O	
				Ala		-	-		Glu	-				Sei	c cga r Arg	1269
			Leu					Lys				_	Phe		agt Ser	1317
		Pro					Ser					Ala			gac	1365
	Leu		t gg Trp												aag Lys 435	1413
			aat Asn												Lys	1461
			cct Pro 455					_				-		-		1509
			cag Gln		-	-		-		-			-			1557
Leu			aac Asn		Asp											1605
gat	gat	gaa	gat	gag	tgc	att	gga	ggc	tct	ggt	gat	gga	atg	ata	aaa	1653

BNSDOCID: «WO____2004022897A1_L>

Asp 500	Asp	Glu	Asp	Glu	Cys 505	Ile	Gly	Gly	Ser	Gly 510		Gly	Met	Ile	Lys 515	
	-		_		-			-	-	_			-	ctg Leu 530		170
	-	-					-	-	-	-		-		gac Asp		1749
-		_											_	ctg Leu	-	1797
Leu			-	-	-		-							ctg Leu		1845
cac His 580	tga	ctgo	ctgg	tg c	ccae	caca	it gt	gcte	ccct	aca	igcad	ecc t	gtgg	tctt	cc	1901
tcga	taaa	gg 8	aacc	actt	t ct	tatt	tttt	tct	attt	ttt	tttt	ttte	tt a	tcct	gtata	1961
cctc	ctcc	ag c	cate	aagt	a ga	ggac	taac	cat	gtgt	tat	gttt	tcga	aa a	tcaa	atggt	2021
atct	tttg	ga g	gaag	atac	a tt	ttag	tggt	ago	atat	aga	ttgt	cctt	tte	caaa	gaaag	2081
aaaa	aaaa	cc a	tcaa	gttg	t gc	caaa	ttat	tct	ccta	tgt	ttgg	ctgo	ta g	aaca	tggtt	2141
acca	tgtc	tt t	ctct	ctca	c tc	cctc	cctt	tct	atcg	ttc	tctc	tttg	ca t	ggat	ttctt	2201
tgaa	aaaa	aa t	aaat	tgct	c aa	ataa	aaaa	aaa	aaaa	aaa	aaaa	aaaa	aa a	aaaa	aaaaa	2261
188 8	aaaa	aa a	aaaa	aaaa	a aa	aaaa	888 8	aaa	aaaa	aa						2300

BNSDOCID: 4WO____2004022597A1_(_>

```
⟨210⟩ 4
<211> 580
<212> PRT
<213> Homo sapiens
⟨400⟩ 4
Met Ala Gly Thr Val Arg Thr Ala Cys Leu Val Val Ala Met Leu Leu
                                      10
Ser Leu Asp Phe Pro Gly Gln Ala Gln Pro Pro Pro Pro Pro Pro Asp
             20
Ala Thr Cys His Gln Val Arg Ser Phe Phe Gln Arg Leu Gln Pro Gly
Leu Lys Trp Val Pro Glu Thr Pro Val Pro Gly Ser Asp Leu Gln Val
     50
                         55
Cys Leu Pro Lys Gly Pro Thr Cys Cys Ser Arg Lys Met Glu Glu Lys
                                         75
Tyr Gln Leu Thr Ala Arg Leu Asn Met Glu Gln Leu Leu Gln Ser Ala
                 85
                                     90
Ser Met Glu Leu Lys Phe Leu Ile Ile Gln Asn Ala Ala Val Phe Gln
                                105
Glu Ala Phe Glu Ile Val Val Arg His Ala Lys Asn Tyr Thr Asn Ala
        115
                            120
                                                 125
Met Phe Lys Asn Asn Tyr Pro Ser Leu Thr Pro Gln Ala Phe Glu Phe
                        135
Val Gly Glu Phe Phe Thr Asp Val Ser Leu Tyr Ile Leu Gly Ser Asp
145
                    150
                                        155
Ile Asn Val Asp Asp Met Val Asn Glu Leu Phe Asp Ser Leu Phe Pro
                165
                                    170
Val lie Tyr Thr Gln Leu Met Asn Pro Gly Leu Pro Asp Ser Ala Leu
            180
                                185
                                                     190
Asp Ile Asn Glu Cys Leu Arg Gly Ala Arg Arg Asp Leu Lys Val Phe
                            200
                                                205
Gly Asn Phe Pro Lys Leu Ile Met Thr Gln Val Ser Lys Ser Leu Gln
    210
                        215
                                            220
```

WO 2004/022597 PCT/JP2002/008999

		Arg	He	Phe			Ala	Leu	Ası			Ile	Glu	(Va)	Ile
225		Th-			230		Dha	C		235		C1		. W. I	240
ASI	1111	Int	ASI	245		Lys	rne	ser		ASP		619	Arg	255	Leu
Thr	Arg	Met	Trp 260		Cys	Ser	Tyr	Cys 265		Gly	Leu	Met	Met 270		Lys
Pro	Cys	Gly 275		Tyr	Cys	Asn	Va 1 280		Met	Gln	Gly	Cys 285	Met	Ala	Gly
	290					295					300				G1 u
G1u 305	Leu	Val	Asn	Gly	Met 310	Tyr	Arg	Ile	Tyr	Asp 315	Met	G1u	Asn	Val	Leu 320
Leu	Gly	Leu	Phe	Ser 325		He	His	Asp	Ser 330		Gln	Tyr	Val	Gln 335	Lys
Asn	Ala	Gly	Lys 340		Thr	Thr	Thr	11e 345	Gly	Lys	Leu	Cys	A1a 350	His	Ser
Gln	Gln	Arg 355	Gln	Tyr	Arg	Ser	Ala 360	Tyr	Tyr	Pro	Glu	Asp 365	Leu	Phe	Ile
Asp	Lys 370	Lys	Val	Leu	Lys	Val 375	Ala		Val	G1u	His 380	Glu	Glu	Thr	Leu
Ser 385	Ser	Arg	Arg	Arg	G1u 390	Leu	Ile	Gln	Lys	Leu 395	Lys	Ser	Phe	Ile	Ser 400
Phe	Tyr	Ser	Ala	Leu 405	Pro	Gly	Tyr		Cys 410	Ser	His	Ser	Pro	Val 415	Ala
Glu	Asn	Asp	Thr 420	Leu	Cys	Trp	Asn	G1y 425	Gln	Glu	Leu		Glu 430	Arg	Tyr
Ser	Gln	Lys 435	Ala	Ala	Arg		G1y 440		Lys	Asn		Phe 445	Asn	Leu	His
	Leu 450	Lys	Met	Lys		Pro 455	Glu	Pro	Val	Val	Ser 460	Gln	Ile	Ile	Asp
Lys	Leu	Lys	His	He	Asn	Gln	Leu	Leu	Arg	Thr	Met	Ser	Met	Рго	Lys
465					470					475					480
Gly	Arg	Val		Asp 485	Lys	Asn	Leu		G1u 490	Glu	Gly	Phe		Ser 495	Gly
Asp	Cys		Asp 500	Asp	G1u	Asp		Cys 505	Ile	Gly	Gly		G1y 510	Asp	G1y

BN9D0CID: <WO___2004022597A1_J_>

WO 2004/022597 PCT/JP2002/008999

Met Ile Ly 51	s Val Lys Asn 5	Gln Leu 520		Leu Ala	Glu Lei 525	Ala	Tyr
Asp Leu As 530	p Val Asp Asp	Ala Pro 535	Gly Asn	Ser Glm 540		Thr	Pro
Lys Asp As 545	n Glu Ile Ser 550		His Asn	Leu Gly 555	Asn Va.	His	Ser 560
Pro Leu Ly	s Leu Leu Thr 565	Ser Met	Ala Ile 570	Ser Val	Val Cys	Phe 575	Phe
Phe Leu Va	1 His 580						
<210> 5 <211> 31 <212> DNA <213> Arti:	Micial Sequen	ce					
<220> <223> Desc	ription of Ar	tificial	Sequence	: Synth	etic		
<400> 5 atagaattcc	accatggccg g	gaccgtgcg	з с				31
<210> 6 <211> 31 <212> DNA <213> Arti:	ficial Sequen	ce					
<220> <223> Desci	iption of Ar	tificial	Sequence	: Synth	etic		
<400> 6							
ataggatccc	ttcagcgggg a	atgaacgtt	c				31

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP02/08999

	SIFICATION OF SUBJECT MATTER .Cl ⁷ C07K16/30, Cl2P21/08, Cl2	2N15/09, C12N15/08, G01N	33/53
According	to International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and IPC	
	S SEARCHED		
Minimum d Int.	locumentation searched (classification system follower C1 ⁷ C07K16/30, C12P21/08, C12	d by classification symbols) N15/09, C12N15/08, G01N	33/53
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the	he extent that such documents are included	in the fields searched
	lata base consulted during the international search (na .US/MEDLINE/BIOSIS/WPIDS (STN),		rch terms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		,
Category*	Citation of document, with indication, where a	1	Relevant to claim No.
х	XU, Y. et al., "Developments soluble form of insulin-like g 6-phosphate receptor. In huma fluid", J.Clin. Endocrinol. Met pages 437 to 442; page 438, [0003]; page 439, left column page 440, left column; Fig.	rowth factor-II/Mannose in serum and amniotic tab., 1998, Vol.83, No.2, right column, Par. No. in, Par. No. [0003];	1-6
Y	ZHU, Z-W. et al., "Enhanced differentiates the majority carcinomas from benign hepat 2001, Vol.48, pages 558 to 5	of hepatocellular ic disorders", Gut,	1-6
Y	JORG, H. et al., "Glypican-3 marker for hepatocellular ca Gastroenterology, 2000, Vol. Pt.1, page A261, abstract 15	rcinoma", 118, No.4, Suppl.2,	1-6
× Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
"A" docume conside "E" earlier date "L" docume cited to special "O" docume means "P" docume than the	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is retablish the publication date of another clustion or other reason (as spocified) and referring to an oral disclosure, use, exhibition or other and published prior to the international filing date but later priority date claimed	The feet document published after the time priority date and not in conditic with its priority date and not in conditic with its understand the principle or theory up due, to considered for principle revenue, the considered rever's considered for principle revenue, the considered for puriodar relevance, the considered for livrolve an investigate step combined with one or more other rando being obvious to a person combination being obvious to a person of document member of the same patent if	se application but cited to erlying the Invention claimed invention cannot be red to involve an inventive claimed invention cannot be when the document is documents, such skilled in the art family
	ectual completion of the international search ctober, 2002 (25.10.02)	Date of mailing of the international searce 12 November, 2002 (
Japa	ailing address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer	
Form PCT/	ISA/210 (second sheet) (July 1998)	Telephone No.	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP02/08999

C (Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	-
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
Y	LAGE, H. et al., "Cloning and characterization of human cDNAs encoding a protein with high homology to a rat intestinal development protein CCI-5", Gene, 1997, Vol.188, pages 151 to 156, Fig. 2	1-6
	٠ ٠٠٠ :	
	• 9 .	·

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1998)

間直する

国際調査報告

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC)) Int. Cl' C07K16/30, C12P21/08, C12N15/09, C12N15/08, G01N33/53

B. 調査を行った分野

C. 関連すると認められる文献

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1 C07K16/30, C12P21/08, C12N15/09, C12N15/08, G01N33/53

最小限資料以外の資料で開査を行った分野に含まれるもの

国験調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) CAPLUS/MEDLINE/BIOSIS/WPIDS (STN) SwissProt/PIR/Geneseq

カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する。	ときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
X	XU, Y., et al. "Developmental rej of insulin-like growth factor-IL, receptor in human serum and anni J. Clin. Endocrinol. Metab., 1996 p. 438 右欄第3段落, p. 439 左欄第31	Mannose 6-phosphate otic fluid" 3, Vol.83, No.2, pp.437-442,	1-6
Y	ZHU, Z-W., et al., "Enhanced gly; differentiates the majority of he from benign hepatic disorders" Gu 564, 全文参照	patocellular carcinomas	1-6
▼ C欄の続き	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
もの 「E」国際出版 以後にな 「L」優先権 日若し、 文献(列 「O」口頭に	のカテゴリー 型のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 質目前の出願または特許であるが、国際出願日 成されたもの。 出張に聚議を提配する文献又は他の文献の発行 は他の特別が強曲を確立する他の大部門相する 重由を付す) こ間示、使用、展示等に普及する文献 質目前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表をれた文献 「T」 国際出願すに優先日後に公表さ 出願と矛盾するものではなく、3 の連察のために引用するもの 「X」特に関連のある文献をかって、5 「分析した」というでは、1 「中で 1 「中で 1 「	を併の原理又は理論 当該文献のみで発明 もられるもの 当該文献と他の1以 自用である組合せに 5もの
国際調査を完了	7した日 25.10.02	国際調査報告の発送日 12.	11.02
日本語	0名称及びあて先 1特許庁(ISA/JP) 8便番号100-8915 8千代田区蔵が開三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 新留 豊 電話番号 03-3581-1101	4B 9639 内線 3448

			_,
C (続き).	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときに	は、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	JORG, H., et al., "Glypican-3 is a pot for hepatocellular carcinoma" Gastroe Vol.118, No. 4, Suppl. 2, Pt. 1, page A26 全文参照	tential tumor marker enterology, 2000,	1-6
. Y	LAGE, H., et al., "Cloning and charact cDNAs encoding a protein with high hom intestinal development protein OCI-5" pp.151-156, 図2参照	nology to a rat	1-6
	ŧ		
	â		
,	, i.		